明 細 書

血栓検出装置及び血栓治療装置及びそれらの方法

5 技術分野

本発明は、生体内の血管を通過している血栓(血の塊)を検出する血栓検出装置及びこの血栓検出装置によって検出される血栓を溶解、除去する血栓治療装置及びそれらの方法に関する。

10 背景技術

25

生体の血管に発生した血栓は、血液の流動性を失わせ、血流を阻害し、血管を 閉塞するので、血管障害などの疾患の一因となる。脳血管障害の一つである脳梗 塞は、脳内の血管が血栓によって塞栓されることが主な原因であると言われてい る。

15 従って、血管内の血栓を検出し、それを除去することによって、疾患の発症を抑制できることが分かっている。そして、撮像用の超音波装置を用いて脳血管中の血栓(塞栓)部を特定し、この血栓(塞栓)部に治療用の超音波を照射して溶解し、治療するように構成された超音波装置が特開2001—327495号公報で提案されている。この公報に記載されたものは、脳血管内に発生した血栓(塞栓)部の位置や大きさを撮像用超音波を使って把握して、その血栓(塞栓)部に対して正確に溶解治療用の超音波を照射するようにしたものである。

ところで、脳梗塞には、ラクナ梗塞、アテローム血栓性梗塞及び心原性脳塞栓症などの種類がある。ラクナ梗塞は、脳の細い動脈が高血圧のために損傷を受けて、詰まってしまい、脳の深い部分に小さな梗塞巣ができるものである。アテローム血栓性梗塞は、頸の動脈や頭蓋内の比較的大きな動脈の硬化(アテローム硬化)によって動脈が狭くなり、そこに血栓ができて完全に詰まってしまったり、その血栓が剥がれて流れ出し、先の方で詰まったりするために起こるものである

WO 2005/046482 PCT/JP2003/014540

。心原性脳塞栓症は、心臓の中にできた(血栓が剥がれて脳の動脈に流れ込んで起こるものである。また、産婦人科領域の手術や下腹部や骨盤部などの手術後にも血栓が発生し、その血栓の一部が剥がれたりして動脈などに流れ込んで血管障害の原因となることもある。

先に言及した特開2001—327495号公報に開示されている超音波装置では、血管内に形成されてしまった塞栓部を観察し、治療することは可能であるが、血管内を流れている、疾患の原因となるような血栓を事前に発見し、溶解、除去することまでは出来ない。

本発明は、血管内を流れている、疾患の原因となる血栓を検出することのでき 10 る血栓検出装置および方法を提供することを目的とする。

本発明は、さらに、血管内を流れている、疾患の原因となる血栓を検出し、それを溶解、除去することのできる血栓治療装置および方法を提供することを目的とする。

15 発明の開示

20

5

本発明による血栓検出装置は、超音波を送受波する振動子と、前記振動子に駆動パルスを送信、印加すると共に前記振動子から出力されるエコー信号を受信する送受信部と、前記送受信部の出力信号を処理して血管内を通過している血栓を検出する超音波利用の検出部および/または生体検査光を発生する光源部と、前記光源部から発生して被検体を通過した生体検査光を受光し、受光した生体検査光の強度に応じた電気信号を出力する受光部と、前記受光部の出力信号を処理して血管内を通過している血栓を検出する生体光利用の検出部を備えたものである

振動子はモニターする血管の付近に配置し、そこから超音波を送波し、エコー 25 信号を受波する。血栓の存在しない正常な血管の場合、エコー信号は血管の各内 壁部の位置で反射する波形を示すだけである。これに対して、血栓が血管内を通 過してる場合には、その血栓の通過に伴って、エコー信号には、血管の各内壁部

10

15

25

の位置で反射する波形 (正常な波形) に加えてその2つの反射の波形の間に血栓 の大きさに応じた反射波形が観察されるようになる。超音波利用の検出部はこの 血栓の大きさに応じた反射波形を検出する。

光源部のプローブはを血管の付近に配置し、そこから生体検査光を照射し、血 管内部を通過した生体検査光を受光部で受光し、それを電気信号に変換する。血 栓の存在しない正常な血管の場合、電気信号は振幅の変化しない平坦な波形を示 すだけである。これに対して、血栓が血管内を通過している場合には、その血栓 の通過に伴って、照射された生体検査光の一部が吸収されて、検出される電気信 号は、振幅が一時的に減少した波形を示す。生体光利用の検出部は電気信号の減 少した場合を血栓が通過したものとして検出する。

超音波利用の検出部と生体光利用の検出部とを組み合わせることによって皮膚 から深い部分の検出感度の高い超音波利用の検出部と皮膚から浅い部分の検出感 度の高い生体検査光利用の検出部の両者の特徴をうまく利用して血栓の通過を高 精度に検出することができる。

また警報装置は、検出部によって所定の大きさ以上の血栓の通過が検出された 場合、又は所定の大きさ以上の血栓が検出された回数が所定値以上になった場合 にそのことを音声や画像表示などを用いて警報する。また、警報装置は、超音波 利用のおよび生体光利用の検出部の検出結果に対してそれぞれ個別の警報レベル を設定し、それぞれが警報レベルに達した場合に個別に警報を発したり、超音波 利用のおよび生体光利用の検出部の検出結果に関連性を持たせて、両方の検出結 20 果がそれぞれの警報レベルに達した場合に警報を発するように構成出来る。

さらに本発明のもう一つの特徴は血栓検出装置に自己電源を設けかつ携帯可能 に構成したものである。これによって被検者は、血栓検出装置を持ち歩くことの でき、いつでもどこでも常時血栓の発生を監視検出できるようにしたものである

さらに本発明では前記の血栓検出装置に、前記検出部の検出結果に基づいて血 管内を流れている血栓を溶解させるための超音波を送波する治療用超音波発生装 WO 2005/046482 PCT/JP2003/014540

置を設け、これによって血栓が検出された場合に、直ちに血栓溶解用の超音波を 照射し、血栓を溶解するようにしたものである。これによって検出された血栓を 早期に溶解、除去し治療することができる。

さらに前記血栓治療装置では、血栓検出装置の構成要素であった警報装置を任意のものとし、血栓が検出された場合に直ちに治療用超音波発生装置によって血栓溶解用の超音波を照射するようにしたものである。なお、警報装置に代えて、治療用超音波発生装置の作動を表示する表示装置を付加してもよい。

5

10

15

20

さらに血栓治療装置には、自己電源を設けかつ携帯可能に構成したので、被検 者は、血栓治療装置を持ち歩くことができ、いつでもどこでも常時血栓の発生を 監視、検出し、それを溶解、除去し、早期に治療できるようにしたものである。

さらに前記血栓治療装置には、血栓が血管内に詰まって血液の流れを阻害するような状態を防止するために、さらに生体光計測装置と注入装置を設け、生体光 観測装置によって観測された血流の状態に応じて注入装置を用いて血栓溶解剤を 注入するようにしたものである。

さらに前記血栓治療装置には、前記注入装置による前記血栓溶解剤の注入量と 、前記治療用超音波発生装置による超音波の照射時間を監視し、前記注入量及び 前記照射時間を調整、制御する手段を備えたものである。血栓溶解剤を大量に注 入したり、血栓溶解用の超音波を長時間照射したりすることは患者にとって危険 な場合があるので、調整、制御手段を設けてその注入量及び照射時間などを管理 可能としたものである。

さらに前記血栓治療装置には、注入装置から血管内に注入された血栓溶解剤を 活性化するための超音波を血栓溶解剤に送波する血栓溶解剤活性化用超音波発生 装置をさらに設けることにより、注入された血栓溶解剤の効果をさらに高めるこ とができる。

25 本発明の血栓検出装置によれば、血管内を流れている、疾患の原因となる血栓 をいち速く検出することができる。本発明の血栓治療装置によれば、血管内を流 れている、疾患の原因となる血栓をいち速く検出し、それを溶解、除去すること ができる。

5

図面の簡単な説明

図1は本発明の血栓検出装置に係る第1の実施の形態を示す図である。

図2は本発明の血栓検出装置に係る第2の実施の形態を示す図である。

図3は図1及び図2に示した血栓検出装置を使用者に装着した状態を示す図である。

図4は図1および図2に示した血栓検出装置の動作を説明するための図である

10 図5は本発明の血栓検出装置に係る第3の実施の形態を示す図である。

図6は本発明の血栓検出装置に係る第4の実施の形態を示す図である。

図7は本発明の血栓治療装置に係る第1の実施の形態を示す図である。

図8は本発明の血栓治療装置に係る第2の実施の形態を示す図である。

図9は本発明の血栓治療装置に係る第3の実施の形態を示す図である。

15 図10は図9の血栓治療装置の動作例を示すフローチャート図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施の形態を、添付図面に従って説明する。

図1は本発明の血栓検出装置に係る第1の実施の形態を示す図である。この血 20 栓検出装置は、超音波を利用して血管内を流れる所定の大きさ以上の血栓の数を 検出するようにしたものであり、超音波振動子10、送受信部11、血栓計数部 12、警報装置13およびこれらの電源15は、血栓検出装置1の本体側に設け られ、超音波振動子10は血栓検出装置1の外部にケーブル14を介して引き出 されている。

25 超音波振動子10は、通常の超音波診断装置などで用いられる超音波探触子であり、パルス状の電気信号を機械的振動に変換して超音波を発生し、また被検体からの反射エコーによる機械的振動を電気信号のパルスに変換するものである。

WO 2005/046482 PCT/JP2003/014540

超音波振動子10から発生した超音波は、被検体の皮膚5を介して予め設定された焦点位置である血管6に集束するよう設定される。送受信部11は超音波振動子10を駆動するためのパルス信号を発生、送信すると共に被検体内から反射した超音波によって振動する超音波振動子10から出力される微弱なエコー信号を増幅して血栓計数部12に出力する。血栓計数部12は、増幅されたエコー信号に基づいて血管6内を通過した所定の大きさ以上の血栓を検出し、その検出個数を計数し、計数値を警報装置13に出力する。警報装置13は、血栓計数部12が血栓の通過を検出した場合または計数値が所定数以上になった場合などに、そのことを表示したり、音声を発したりして、この血栓検出装置の使用者に警報として知らせる。

5

10

15

20

25

図2は、本発明の血栓検出装置に係る第2の実施の形態を示す図である。この 血栓検出装置は、生体を通過した光を受光して生体内部の状態を計測する生体光計測装置を利用して血管内を流れる所定の大きさ以上の血栓又はその数を検出するように構成したものであり、制御部20、レーザーダイオード21、生体光計測プローブ22、照射光ファイバ23、検出光ファイバ24、フォトダイオード25、計測部26、警報装置27およびこれらの電源28を含んで構成されている。制御部20、レーザーダイオード21、フォトダイオード25、計測部26、警報装置27およびこれらの電源28は、血栓検出装置2の本体側に設けられ、生体光計測プローブ22は血栓検出装置2の本体側から照射光ファイバ23、検出光ファイバ24を介して引き出されている。

生体光計測プローブ22は、照射光ファイバ23の発光部先端23aと検出光ファイバ24の受光部先端24aとを含む。制御部20は、異なる2つの測定波長の光、例えば780nm及び830nmの2つの近赤外線の波長の光をレーザーダイオード21から出力させるための駆動信号をレーザーダイオード21に出力する。レーザーダイオード21は、その駆動信号に応じた波長の光を照射光ファイバ23に出力する。これによって生体光計測プローブ22の発光部先端23aから光が出射される。出射された光は、被検体の皮膚5及び血管6を通過して

20

25

生体検査光として、生体光計測プローブ22の受光部先端24aに入射する。検 出光ファイバ24は、受光部先端24aから入射した光をフォトダイオード25 の受光面に導く。フォトダイオード25は、被検体の皮膚5及び血管6を通過し た生体検査光を受光し、受光した生体検査光の強度に応じた電気信号を計測部2 6に出力する。計測部26は、フォトダイオード25から出力される電気信号に 基づいて血管6内を通過した所定の大きさ以上の血栓を検出し、その検出個数を 計数し、計数値を警報装置27に出力する。警報装置27は、計測部26からの 計数値が所定数以上になった場合に、そのことを表示したり、音声を発したりし て、この血栓検出装置の使用者に警報として知らせる。

図3は、図1、2で説明した血栓検出装置を使用者が装着した状態を示す図で 10 ある。この血栓検出装置は、図示のように人体30が常時携帯することができる 程度の大きさのものである。図では、人体30は、血栓検出装置1、2を携帯し 、その超音波振動子10又は生体光計測プローブ22を首筋の血管に最も近い皮 膚に貼付し、血管内を流れる所定の大きさ以上の血栓を検出可能に備えている。 これによって、人体30は、血栓検出装置を携帯しながら他の作業や日常生活を 15 送ることができる。また、血栓検出数が所定数以上となり警報が発せられた場合 には、使用者は直ぐに近くのあるいは掛り付けの病院などに急行することができ る。なお、図示はしていないが、装置装着前に医師が使用者の病状に応じて通報 レベルを設定しておき、血栓検出装置が警報を発するとそれを無線回線(携帯電 話通信網など)を通じて掛り付けの病院などの医療機関や救急車出動のため消防

署などに通報できるようなシステムを構築してもよい。

図4は、図1及び図2の血栓検出装置の動作を説明するための図である。図4 では、上段の「超音波」の欄に図1の血栓検出装置1で検出されるエコー信号の 波形を、下段の「生体光」の欄に図2の血栓検出装置2で検出される電気信号の 波形を示し、左側の「正常」の欄には血栓61の存在しない正常な血管6の場合 の信号の例を、右側の「血栓あり」の欄には血栓61が血管6内を通過した場合 の信号の例を示す。図から明かなように、血栓の存在しない正常な血管の場合、

WO 2005/046482 PCT/JP2003/014540

エコー信号は血管 6 の各内壁部の位置で反射した波形を示し、透過生体光の電気信号は振幅の変化しない平坦な波形を示す。これに対して、血栓 6 1 が血管 6 内を通過していた場合には、その血栓 6 1 の通過に伴って、エコー信号は、血管 6 の各内壁部の位置で反射する波形(正常な波形)に加えてその波形の間に血栓 6 1 の占める大きさに応じた波形を示し、透過生体光の電気信号は、血栓の透過生体検査光の一部吸収による振幅が一時的に減少した波形を示すようになる。血栓計数部 1 2 又は計測部 2 6 は、このような信号の変化に基づいて、血栓 6 1 が血管 6 内を通過したことを検出し、その回数を求めることができる。

5

10

15

20

25

図5は、本発明の血栓検出装置に係る第3の実施の形態を示す図である。図5の血栓検出装置は、図1の超音波利用の血栓検出装置1と図2の生体光利用の血栓検出装置2とを組み合わせたものである。図5において、図1及び図2と同じ構成のものには同一の符号が付してあるので、その説明は省略する。図5のように、両者を組み合わせることによって、両者の皮膚からの深さによる検出感度の違いの特徴をうまく利用して血栓の通過を高精度に検出することができるようになる。

即ち、生体光利用による計測では計測深度は20mm程度であり、超音波利用による計測では計測深度は20mmから240mm程度であり、深い血管部を計測する時には超音波利用の計測を、浅い血管部を計測する時は生体光利用の計測をそれぞれ使い分けることが出来る。

図6は本発明の血栓検出装置に係る第4の実施の形態を示す図である。図6の 血栓検出装置は、図5の血栓検出装置と同じように図1の超音波利用の血栓検出 装置1と図2の生体光利用の血栓検出装置2とを組み合わせたものであり、異な る点は、図5の警報装置13,27が一つの共通警報装置60で構成されている 点である。図5の警報装置13,27は別々に動作するように構成されているが 、この実施の形態の警報装置60は、血栓計数部12及び計測部26からの計数 値に基づいて警報を発するようになっている。例えば、警報装置60は、血栓計 数部12及び計測部26からの計数値が共に所定値以上になった場合に警報を発

10

15

20

25

する。なお、何れか一方の計数値だけが所定値以上となった場合でも他方の計数値が所定値よりも若干少ないだけの場合には警報を発するようにしてもよい。またそれぞれの所定の計数値は血栓計数部12と計測部26とでそれぞれ別々の値としてもよい。

図7は本発明の血栓治療装置に係る第1の実施の形態を示す図である。図7において、図1と同じ構成のものには同一の符号が付してあるので、その説明は省略する。図7の血栓治療装置は、図1の血栓検出装置に治療用の振動子71とその制御部70とを付加したものである。制御部70は、警報発生装置13からの信号に応じて治療用振動子71に周波数100~500[kHz]、強度0.5~1.5[W/cm²]程度の駆動パルスを供給する。なお、検出用振動子10に供給される駆動パルスは、周波数3[MHz]、強度はその10分の1程度のものである。これらの数値は一例であり、これ以外の数値でもよいことは言うまでもない。警報装置13は、血栓計数部12からの計数値が所定値以上になった場合に警報を発するが、この実施の形態では、制御部70への信号は血栓計数部12から計数値が警報装置13に入力される度に出力されるように構成されている。なお、制御部70は血栓計数部12からの計数値を直接入力し、それに基づいて駆動パルスを治療用振動子71に出力するようにしてもよい。この場合、警報装置13は省略してもよい。

図8は、本発明の血栓治療装置に係る第2の実施の形態を示す図である。図8において、図2,7と同じ構成のものには同一の符号が付してあるので、その説明は省略する。図8の血栓治療装置は、図2の血栓検出装置に治療用の振動子71を付加したものである。制御部70は、警報装置27からの信号に応じて治療用振動子71に周波数100~500 [kHz]、強度0.5~1.5 [W/cm²]程度の駆動パルスを供給する。警報装置27は、計測部26からの計数値が所定値以上になった場合に警報を発するが、この実施の形態でも、制御部70~の信号は計測部26から計数値が警報装置27に入力される度に出力されるように構成されている。なお、制御部70は計測部26からの計数値を直接入力し、

5 ·

10

20

それに基づいて駆動パルスを治療用振動子 7 1 に出力するようにしてもよい。この場合、警報装置 2 7 は省略してもよい。図 7 及び図 8 の実施の形態では、図 1 及び図 2 の血栓検出装置に治療用の超音波振動子を付加する場合について説明したが、図 5 及び図 6 の血栓検出装置にも同様の治療用振動子を付加してもよい。

図9は、本発明の血栓治療装置に係る第3の実施の形態を示す図である。図7及び図8の血栓治療装置は、図1及び図2の携帯用の血栓検出装置に治療用の超音波振動子を付加したものであり、携帯用であることに変わりはない。これに対して、図9の血栓治療装置は、病院などの医療施設内で使用される血栓治療装置であり、図1及び図2の血栓検出装置に加えて治療用の超音波振動子、血栓溶解剤注入装置、並びに生体光計測装置を設けたものである。制御部90は、図9の血栓治療装置全体の動作を制御するものである。この制御部90の動作を各構成要素と共に説明する。

血栓検出部91は、図1の送受信部11及び血栓計数部12から構成されるものであり、人体30の首筋の血管に最も近い皮膚に貼付された検出用振動子10を用いてその血管内を流れる血栓を検出し、その検出信号を制御部90に出力する。制御部90は、血栓検出部91から出力される検出信号に基づいて血管内を血栓が通過していることを検知し、血栓治療開始信号を超音波送信部92に出力する。なお、血栓検出部91及び検出用振動子10に代えて図2の血栓検出装置2及び生体光計測プローブ22を用いてもよい。

超音波送信部92は、制御部90からの血栓治療開始信号が入力されるとそれに応じで駆動パルスを治療用振動子92a、92bに供給する。治療用振動子92a、92bは、人体30の頭部に装着されており、超音波送信部92からの駆動パルスに応じた血栓溶解用の超音波を人体30の頭部に照射したり、後述する血栓溶解剤の働きを活性化するための超音波を人体30の血管に照射する。

25 生体光計測装置 9 3 は、人体 3 0 の頭部に装着されたプローブ 9 3 a を用いて、異なる波長の 2 つの光、例えば、 7 8 0 n m 及び 8 3 0 n m の 2 つの近赤外線の波長の光を、それぞれ複数の異なる周波数で変調して頭部内に照射し、照射さ

10

15

25.

れた光で頭部内を通過した2つの波長の生体検査光をそれぞれ受光し、受光した 2つの検査光の強度に応じた2つの電気信号を生成し、それに基づいて、生体内 部 (ここでは頭部内) の血管内の血流の状態を計測する装置である。制御部90 は、この生体光計測装置93に血流状態を監視するための開始信号を出力し、生 体光計測装置93によって検出された血流状態信号を取り込む。

インジェクタ駆動部94は、生体光計測装置93によって検出された血流状態 に応じて血栓溶解剤をインジェクションプローブ94aを用いて人体30に注入 するものである。血栓溶解剤の注入は、梗塞部位以外での出血性の副作用を増大 させる危険性があるので、その注入量は厳格に管理されなければならない。この 実施の形態では、制御部90で血栓溶解剤の注入量の管理を行っている。

モニタ95には、血栓検出部91、超音波送信部92、生体光計測装置93及 びインジェクタ駆動部94の各動作状態が表示される。図には、モニタ95の表 示例としてモニタ画面95aが示されている。モニタ画面95aは、血栓モニタ 、超音波照射モニタ、生体光計測画面及び溶解剤モニタなどで構成される。血栓 モニタには、血栓検出部91で検出された所定の大きさ以上の血栓の総数や時間 を横軸とした検出頻度を表すグラフなどが表示される。超音波照射モニタには、 治療用の超音波の特性値及び照射時間などが表示される。生体光計測画面には、 生体光計測装置で計測された血管の血流状態を示す画像などが表示される。溶解 剤モニタには、注入された溶解剤の量や注入時間などが表示される。

図10は、図9の血栓治療装置の動作例を示すフローチャート図である。以下 20 · 、血栓治療装置の動作をステップ順に説明する。ステップS100では、血栓検 出部91によって血管内を流れる所定数の血栓が検出されたか否かの判定を行い 、検出された(YES)の場合はステップS101に進み、そうでない(NO) の場合は所定数の血栓が検出されるまでこの処理を繰返し実行する。ステップS 101では、血栓検出部91によって所定数の血栓が検出されたので、超音波送 信部92に血栓治療開始信号を送出し、駆動パルスを治療用振動子92a、92 bに供給して、治療用の超音波を頭部に送波する。ステップS102では、生体

光計測装置93による生体内部(頭部)の血管内の血流の状態を計測する。ステ ップS103では、生体光計測装置93による血流チェックの結果に問題がある か否かの判定を行い、問題あり(YES)の場合は次のステップS104に進み 、所定量の血栓溶解剤の注入を行う、問題なし(NO)の場合はステップS10 0にリターンする。ステップS105では、インジェクタ駆動部94によって注 入済の血栓溶解剤の量が最大値に達したか否かの判定を行い、最大値に達してい る(YES)の場合はステップS107にジャンプし、未だ最大値に達していなる い(NO)の場合は次のステップS106に進む。ステップ106では、インジ ェクタ駆動部94によって溶解剤が再注入される。ステップ107では、溶解剤 の注入に伴って、その溶解剤の働きを活性化するために、超音波送信部92から 駆動パルスを治療用振動子91a、92aに供給し、例えば、周波数20「kH z] ~ 2 [MHz]、強度0.1 \sim 1.0 [W/cm²] の超音波の送波を行う。 ステップS108では、治療用の超音波並びに溶解剤活性化用の超音波の送波時 間が限界に達したか否かの判定を行い、限界に達していない(NO)の場合はス 15 テップS102にリターンし、限界に達している(YES)の場合は治療を終了 する。

5

10

なお、図9の実施の形態では、血栓溶解剤活性化用を兼ねた治療用振動子を頭 部に装着する場合について説明したが、血栓溶解用の超音波を出力する治療用振 動子を検出用振動子10の近傍に別途設けるようにしてもよい。そして、ステッ プS101の治療用超音波の送波はこの別途設けた治療用振動子又は両方の治療 20 用振動子で行うようにしてもよい。

25

請求の範囲

1.被検体のモニター部に取り付けられ、超音波を送受波する振動子と、前記振動子に駆動パルスを送信、印加すると共に前記振動子から出力されるエコー信号を受信する送受信部と、

前記送受信部の出力信号を処理して血管内を通過している血栓を検出する超音波利用の検出部および/または

生体検査光を発生する光源部と、

被検体のモニター部に取り付けられ、前記光源部からの生体検査光を被検体に 10 照射するプローブと、

前記プローブから照射され被検体を通過した生体検査光を受光し、受光した生体検査光の強度に応じた電気信号を出力する受光部と、

前記受光部の出力信号を処理して血管内を通過している血栓を検出する生体光 利用の検出部を備えたことを特徴とする血栓検出装置。

- 15 2. 前記超音波利用のおよび/または生体光利用の検出部の検出結果に基づいて 警報を発する警報装置をさらに備えた請求項1に記載の血栓検出装置。
 - 3. 請求項1、又は2に記載の血栓検出装置は自己電源を有し携帯可能に構成したことを特徴とする血栓検出装置。
- 4. 請求項1、2又は3に記載の血栓検出装置に、前記超音波利用のおよび/ま 20 たは生体光利用の検出部の検出結果に基づいて血管内を通過している血栓を溶解 させるための超音波を送波する治療用超音波発生装置を設けたことを特徴とする 血栓治療装置。
 - 5. 前記血管内の血流の状態を観察可能に表示する生体光計測装置と、

前記生体光計測装置によって観察された前記血管内の血流の状態に応じて前記 血管内に血栓溶解剤を注入する注入装置と

をさらに備えたことを特徴とする請求項4に記載の血栓治療装置。

6. 前記注入装置による血栓溶解剤の注入量と、前記治療用超音波発生装置によ

る超音波の送波時間を監視し、注入量及び照射時間を調整、制御する装置をさら に備えたことを特徴とする請求項5に記載の血栓治療装置。

- 7. 被検体に装着される前記注入装置から血管内に注入された血栓溶解剤を活性化するため超音波を送波する血栓溶解剤活性化用超音波発生装置をさらに備えていることを特徴とする請求項6に記載の血栓治療装置。
- 8. 被検体のモニター部に取り付けられた超音波振動子および/または生体光計 測プローブからモニター部の血管に向けて超音波および/または生体検査光を送 波および/または照射するステップ;

モニター部の血管からのエコー信号および/または透過生体光を計測するステ 10 ップ;および

計測されたエコー信号および/または透過生体光の強度に基づいてモニター部 の血管中を流れている血栓を検出するステップ;

からなる血栓検出方法。

- 9. 前記検出ステップにおける血栓検出回数が所定の数に達した時警報を発するステップをさらに有することを特徴とする請求項8に記載の血栓検出方法。
- 10. 請求項8または9に記載の血栓検出方法のステップに加えてさらに、検出ステップで血栓が検出された時あるいは警報ステップで警報が発された時被検体に取り付けられた治療用振動子から血管に向けて血管内を通過している血栓を溶解する治療用超音波を送波するステップをさらに有することを特徴とする血栓治療は
- 20 療方法。

5

15

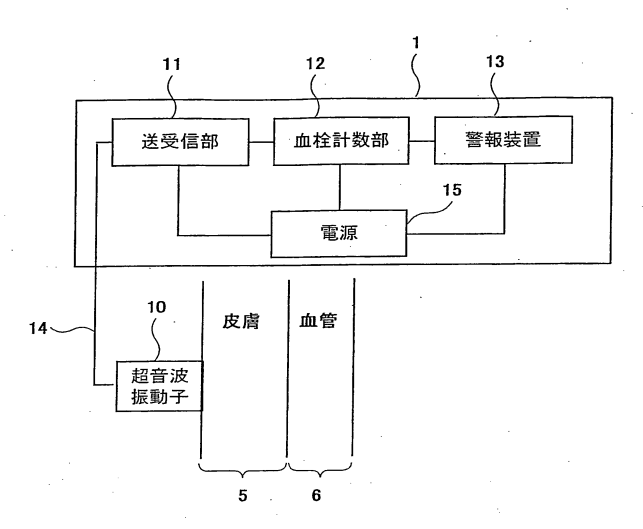
11. 被検体に生体光計測装置を取り付け前記血管内の血流の状態を観察、表示するステップ: および

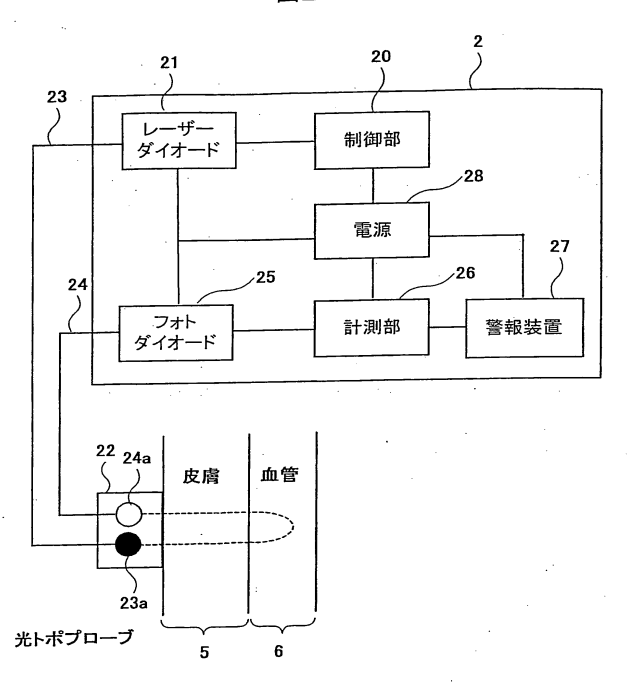
観察、表示された前記血管内の血流の状態に応じて前記血管内に血栓溶解剤を 注入するステップ;

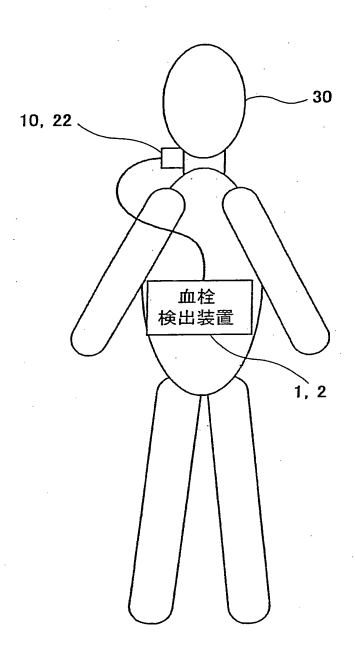
- 25 をさらに有することを特徴とする請求項10に記載の血栓治療方法。
 - 12. 前記治療用超音波の送波時間および血栓溶解剤の注入量を監視し、それぞれ所定の送波時間および所定の注入量に達した時それぞれ治療用超音波の送波お

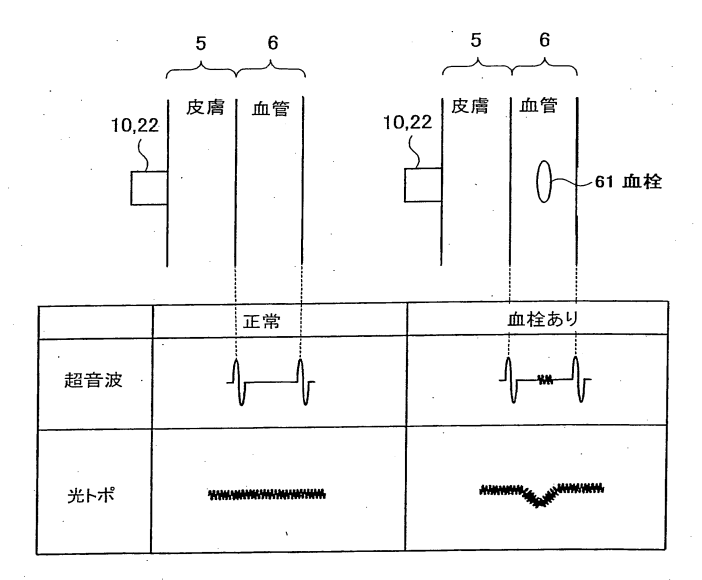
よび血栓溶解剤の注入を中止するステップをさらに有することを特徴とする請求 項11に記載の血栓治療方法。

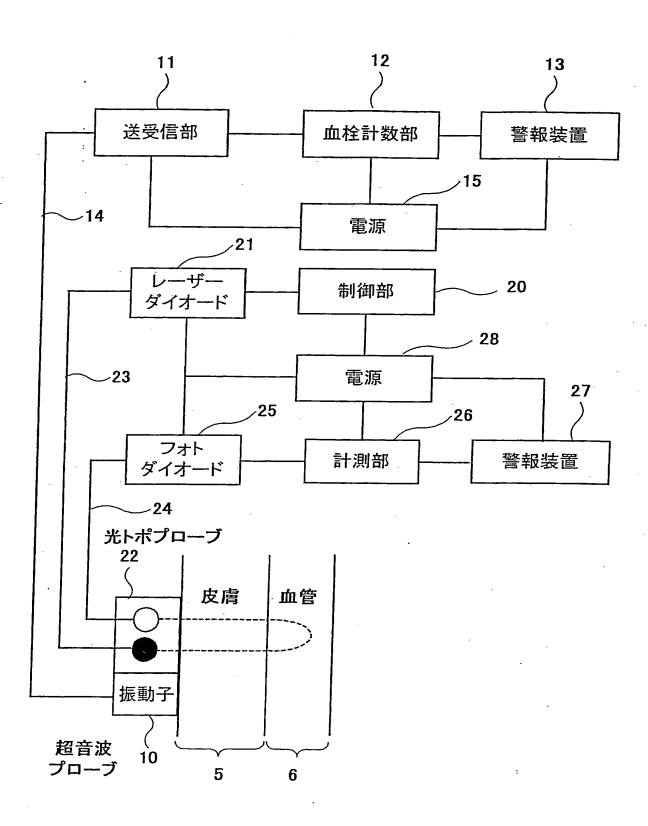
13. 注入された血栓溶解剤を活性化するための血栓溶解剤活性化用超音波を前記血管に向けて送波するステップをさらに有することを特徴とする請求項12に記載の血栓治療方法。

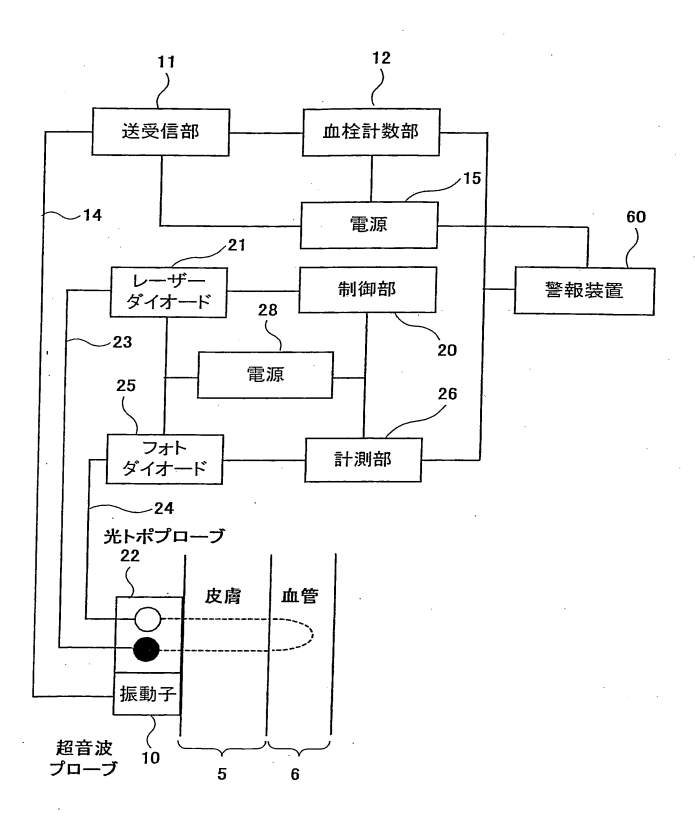


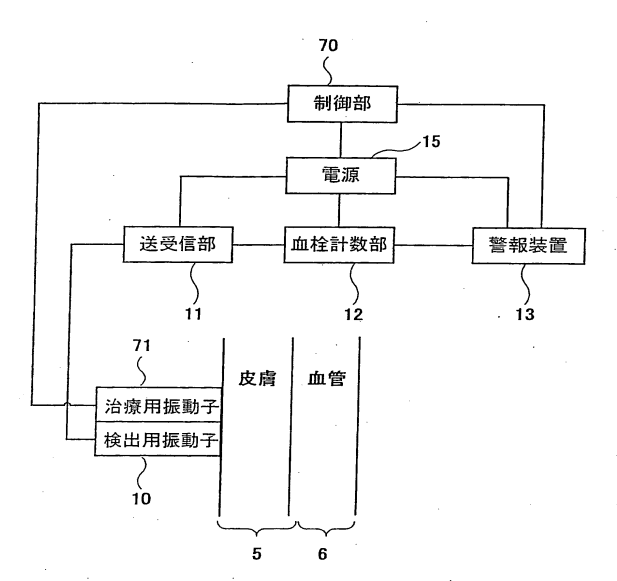


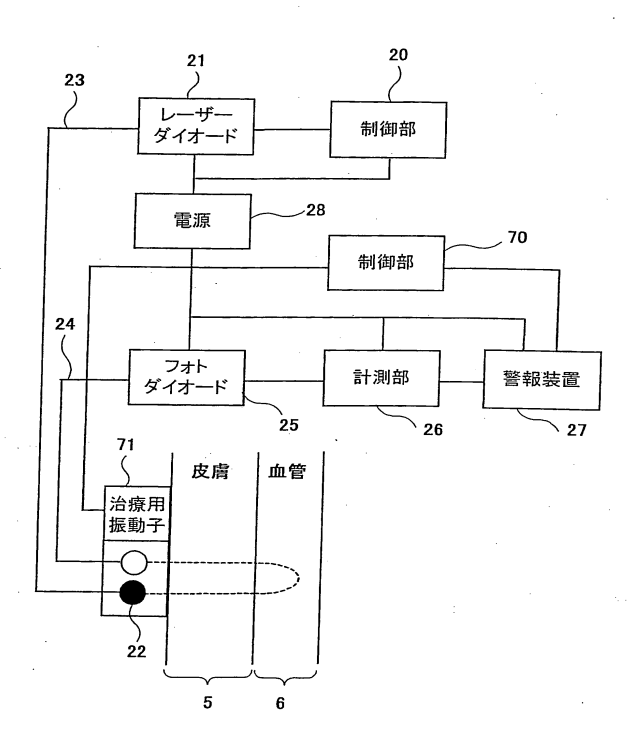


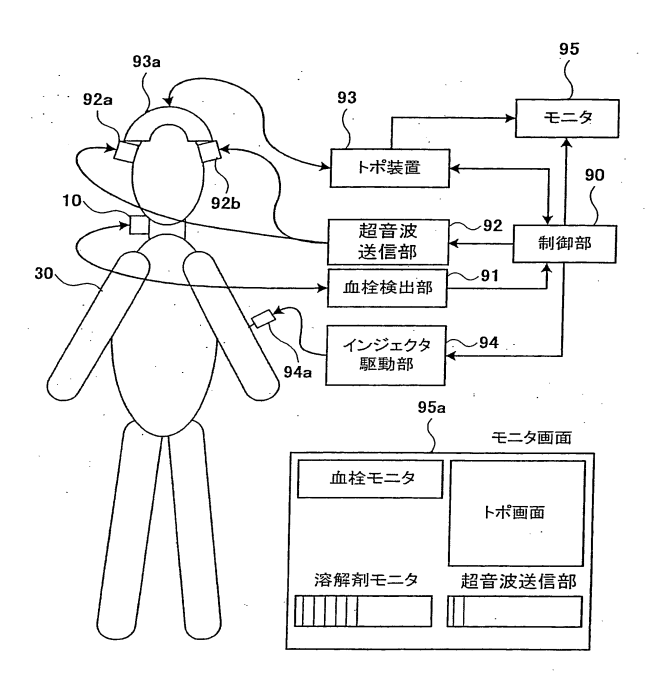


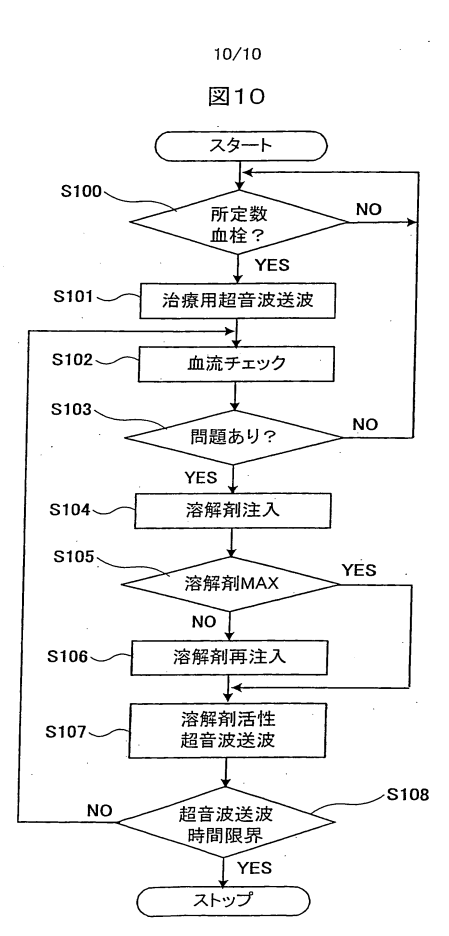












International application No.
PCT/JP03/14540

•			
A CLASSI	IFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	Cl ⁷ A61B10/00		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nati	onal classification and IPC	
	and the CHIED		
3 67 1 2 40	comparation searched (classification system followed by	y classification symbols)	
Int.	Cl ⁷ A61B10/00, A61B8/06		
			t :- the fields searched
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included Toroku Jitsuyo Shinan Kob	10 1994-2003
T:+011	uro Chinan Kono 1922 1990	Jitsuyo Shinan Toroku Kol	no 1996–2003
Kokai			
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, se	arch terms used)
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	
L	JP 2003-70787 A (Toshiyuki SA	AITO),	1-3 4,5
X Y	11 March, 2003 (11.03.03),		6,7
Ā	(Family: none)		
	JP 2003-235846 A (Toshiyuki	SAITO),	1-3
X	26 August, 2003 (26.08.03),		4,5
Y A	(Family: none)	·	0, 1
		of Tenkuba Tiaison	1-3
х	JP 2002-345787 A (Institute	or rounded are	4,5
Y	Co., Ltd.), 03 December, 2002 (03.12.02),		6,7
A	(Family: none)		
		orp).	4
Y	JP 2001-327495 A (Shimadzu C 27 November, 2001 (27.11.01),	OIP.//	
1	(Family: none)		
İ	(ramity, none,		
			}
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
TOT Book	I ner documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
10		"T" later document published after the i	nternational filing date or
"A" docum	al categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with	nderlying the invention
	lered to be of particular relevance r document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consi	ie claimed invention camor oc
data the decument is taker			one
"L" document which may throw doubts on phonty claimly of which we document of particular relevance cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance cited to establish the publication date of another citation or other			te claimed invention carnot be step when the document is
special reason (as specified)		ich documents, such	
			nt family
than t	s nent published prior to the international filing date but later he priority date claimed		
Data of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international so 20 January, 2004	(20.01.04)
19 1	December, 2003 (19.12.03)	20 02:	
	51 15A/	Authorized officer	
Name and	mailing address of the ISA/ anese Patent Office		
Uap.	uncoc races	Telephone No.	
Facsimile !	No.	- Coophone 1.0.	

International application No.
PCT/JP03/14540

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Y A	JP 5-220152 A (Toshiba Corp.), 31 August, 1993 (31.08.93), (Family: none)	4,5 6,7	
Y A	JP 2003-190170 A (Aloka Co., Ltd.), 08 July, 2003 (08.07.03), (Family: none)	4,5 6,7	
.]			
		•	
		· ·	
	·		
	·		
		·	

International application No.

PCT/JP03/14540

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)	<u>.</u>
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:	_
1. X Claims Nos.: 8-13	
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The thrombus detecting method and thrombus treating method of claims 8-13 comprises a step of applying an ultrasonic wave or an organism examination light to a subject and measuring the echo signal or the transmitted organism light and (Continued to extra sheet.)	ı
2. Claims Nos.:	
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
A FO Chillian Nac.	
3. Claims Nos.:	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Continuation of item 3 of first sheet)	-
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
·	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
•	İ
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment	
of any additional fee.	
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers	
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
omy mose claims for which fees were paid, specifically claims 1.25.	
	Ì
	į
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is	
restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	1
	-
Remark on Protest	
	į
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

International application No.
PCT/JP03/14540

Continuation of Box No. I-1 of continuation of first sheet(1)

a step of transmitting a treatment ultrasonic wave to the subject. Therefore, it is judged that the inventions substantially relate to diagnostic methods or methods for treatment.